

**ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ**  
**РЕЛИКАПС АДВАНС**

**Торговое название:** Реликапс адванс.

**МНН:** Benzocaine.

**Лекарственная форма:** ректальные капсулы.

**Состав:** одна капсула содержит: бензокайна – 206 мг.

**Вспомогательные вещества:** масло печени акулы, полисорбат 80, альфатокоферол, глицерола моностеарат, масло подсолнечное.

**Состав оболочки желатиновой капсулы:** желатин, глицерин, натрия бензоат, вода очищенная, титана диоксид Е-171.

**Описание.** Капсулы мягкие желатиновые каплевидной формы, со швом, упругие, непрозрачные, от белого до светло-желтого цвета.

**Фармакотерапевтическая группа:** Средства для лечения геморроя и анальных трещин для наружного применения. Местные анестетики.

Код ATC C05AD03.

<b>СОГЛАСОВАНО</b>	
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ	
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ	
Приказ Министерства здравоохранения	
Республики Беларусь	
от « <u>28</u> » <u>03</u> <u>2018</u> г. № <u>245</u>	от « <u>05</u> » <u>03</u> <u>2018</u> г.
КЛС № <u>2</u>	

**Фармакологические свойства**

Бензокайн является местным анестетиком.

**Показания к применению**

Реликапс адванс применяется в качестве симптоматического средства в комплексной терапии геморроя и анальных трещин.

**Способ применения и дозировка**

Реликапс адванс вводят в прямую кишку по одной ректальной капсуле до 4 раз в день (утром, на ночь и после каждого опорожнения кишечника). Препарат применяют после проведения гигиенических процедур.

Длительность курса лечения определяется врачом с учетом особенностей заболевания, переносимости лекарственного средства и достигнутого эффекта.

**Побочное действие**

Возможны следующие нежелательные реакции: контактный дерматит, кожные аллергические реакции (гиперемия, кожная сыпь, зуд), местные реакции в месте применения лекарственного средства.

При применении лекарственного средства возможно развитие метгемоглобинемии (цианоз кожи, губ и ногтевых пластин, головная боль, головокружение, нарушения дыхания, общая слабость, тахикардия).

В случае возникновения нежелательных реакций, в том числе не указанных в инструкции по применению, необходимо прекратить применение лекарственного средства и обратиться к врачу.

**Противопоказания**

- повышенная чувствительность к компонентам препарата, а также к другим анестезирующим средствам амидного типа;
- тромбоэмболия (в т.ч. ранее перенесенная);
- гранулоцитопения.

### **Передозировка**

В случае значительного превышения рекомендованных доз может наблюдаться склонность к гиперкоагуляции. В случае системной абсорбции бензокайна при передозировке возможно развитие следующих расстройств: сонливость, беспокойство, возбуждение, в тяжелых случаях – судороги. Лечение симптоматическое.

При применении лекарственных средств, содержащих бензокайн, получены сообщения о развитии метгемоглобинемии (цианоз кожи, губ и ногтевых пластин, головная боль, головокружение, нарушения дыхания, общая слабость, тахикардия), которая может привести к летальному исходу и требует неотложной медицинской помощи. В случае появления указанных симптомов необходимо немедленно обратиться в приемное отделение больницы.

**СОГЛАСОВАНО**

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь № 11 от 11.01.2011 г.

### **Меры предосторожности**

Пациентам с артериальной гипертензией, нарушениями сердечного ритма, гипертрофии предстательной железы) препарат можно применять только после консультации врача.

Необходимо применять наименьшую дозу лекарственного средства, достаточную для достижения эффекта.

В случае обильных кровянистых выделений из заднего прохода или отсутствия терапевтического эффекта при применении препарата необходимо обратиться к врачу.

При применении лекарственных средств, содержащих бензокайн, получены сообщения о развитии метгемоглобинемии (цианоз кожи, губ и ногтевых пластин, головная боль, головокружение, нарушения дыхания, общая слабость, тахикардия), которая может привести к летальному исходу и требует неотложной медицинской помощи. Риск осложнений при развитии метгемоглобинемии выше у детей младшего возраста, лиц пожилого возраста, пациентов с наследственными расстройствами (недостаточность ферментов глюкоза-6-фосфодиэстеразы, пируват-киназы, NADH-метгемоглобинредуктазы (диафоразы 1), М-гемоглобинопатии), заболеваниями сердца, заболеваниями дыхательных путей (бронхиальная астма, бронхит, эмфизема легких) или в случае курения.

### **Беременность и период грудного вскармливания**

Лекарственное средство не рекомендовано для применения женщинам в период беременности и кормления грудью.

### **Применение у детей**

Лекарственное средство не рекомендовано для применения у детей до 12 лет.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Препарат не следует применять при одновременном применении ингибиторов МАО, антидепрессантов и гипотензивных препаратов.

### **Влияние на способность управлять транспортными средствами или другими механизмами**

Данные о влиянии применения лекарственного средства на способность управления автотранспорта и работу с движущимися механизмами отсутствуют.

### **Упаковка**

Кapsулы ректальные, по 10 капсул в контурной ячейковой упаковке, по 1 или 2 контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем в пачке.

**Условия хранения**

Хранят при температуре не выше 25°C.

Хранят в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

2 года. Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке.

**СОГЛАСОВАНО**

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

**Условия отпуска**

Отпуск производится без рецепта врача.

**Информация о производителе:**

УП «Минскинтеркапс», Республика Беларусь,

220075, г. Минск, а/я 112, ул. Инженерная, д. 26

тел./факс (+ 37517) 276-01-59

e-mail: info@mic.by, www.mic.by